

Приложение IV

Условие за издаване на разрешенията за употреба

УСЛОВИЯ ЗА ИЗДАВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЯТА ЗА УПОТРЕБА

Националните компетентни органи, координирани от референтната държава-членка, когато е подходящо, трябва да гарантират изпълнението на следните условия от притежателите на разрешенията за употреба:

План за съобщаване

Притежателите на разрешенията за употреба трябва да информират здравните специалисти за резултата от това преразглеждане на нимезулид чрез „Директно съобщение до здравните специалисти“ (ДНРС), както е одобрено от СМР. Съгласуваната дата за публикуване на писмото е 15 дни след становището на Европейската комисия.